## **DYE-BASED POLARIZING FILM**

W1614-02

Patent number:

JP2001033627

**Publication date:** 

2001-02-09

Inventor:

OISO SHOJI; ISHII KUMIKO; KAJIWARA YOSHITAKA

Applicant:

NIPPON KAYAKU CO LTD

Classification:

- international:

G02B5/30; C09B31/22; C09B45/28

- european:

Application number: JP19990211148 19990726

Priority number(s):

Report a data error here

#### Abstract of JP2001033627

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polarizing plate excellent in polarizing performance and durability and little in color leakage in the visible light region.

SOLUTION: This polyvinyl alcohol-based polarizing film contains a water-soluble dye represented by the formula or a copper complex salt dye thereof, as a free acid. In the formula, R1, R2, R3, R4 are each H, methyl group, ethyl group, methoxy group, ethoxy group or acetylamino group (except for the case that all of R1, R2, R3, R4 are methyl groups or methoxy groups and the case that R1, R3 are methyl groups and R2, R4 are methoxy groups; while R5 is an amino group or hydroxy group).

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2001-33627

(P2001-33627A)(43)公開日 平成13年2月9日(2001.2.9)

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコート・ (参考)

G02B 5/30

C09B 31/22 45/28 G02B 5/30 C09B 31/22 2H049

45/28

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全7頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平11-211148

平成11年7月26日(1999.7.26)

(71)出願人 000004086

日本化薬株式会社

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

(72)発明者 大磯 昭二

埼玉県与野市上落合6-8-25-202

(72)発明者 石井 久美子

埼玉県川越市伊勢原町4-10-5

(72)発明者 梶原 義孝

埼玉県与野市上落合6-8-25-302

Fターム(参考) 2H049 BA02 BA17 BA25 BA47 BB23

BB26 BB28 BB30 BB43 BB44

BC03 BC22

(54) 【発明の名称】染料系偏光膜

(57)【要約】

【解決手段】遊離酸の形で下記式(1)

【化1】

【課題】偏光性能及び耐久性に優れるとともに、可視光 領域における色もれの少ない偏光板の開発。

(式中、R, 、R, 、R, は各々独立に水素原子、 メチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチ ルアミノ基を表す。但しR、、R、、R、、R、のすべて がメチル基もしくはメトキシ基の場合を除く。またR

,、R,がメチル基でかつR,、R,がメトキシ基の場合 も除く。R<sub>5</sub>はアミノ基またはヒドロキシ基を表す。) で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料を含有する ことを特徴とするポリビニルアルコール系偏光膜。

【特許請求の範囲】

【化1】

【請求項1】偏光膜基材に、遊離酸の形で下記式(1)

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>は各々独立に水素原子、メチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチ 10 ルアミノ基を表す。但しR<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>のすべてがメチル基もしくはメトキシ基の場合、及びR<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>がメチル基でかつR<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>がメトキシ基の場合を除く。R<sub>1</sub>はアミノ基またはヒドロキシ基を表す。)で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料を含有することを特徴とするポリビニルアルコール系偏光膜。

【請求項2】さらに式(1)で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料以外の有機染料を少なくとも1種以上有することを特徴とする請求項1に記載のポリビニルアルコール系偏光膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なポリビニル アルコール系偏光膜に関するものである。

[0002]

【従来の技術】光の透過・遮へい機能を有する偏光板は、光のスイッチング機能を有する液晶とともに液晶ディスプレイ(LCD)の基本的な構成要素である。このLCDの適用分野も初期の頃の電卓および時計等の小型機器から、ノートパソコン、ワープロ、液晶プロジェク 30夕、液晶テレビ、カーナビゲーションおよび屋内外の計測機器等の広範囲に広がり、使用条件も低温~高温、低湿度~高湿度の幅広い条件で使用されることから、偏光性能が高くかつ耐久性に優れた偏光板が求められている。

【0003】現在、偏光膜は延伸配向したポリビニルアルコール又はその誘導体のフィルムあるいは、ポリ塩化ビニルフィルムの脱塩酸又はポリビニルアルコール系フィルムの脱水によりポリエンを生成して配向せしめたポリエン系のフィルムなどの偏光膜基材に、偏光素子としてヨウ素や二色性染料を含有せしめて製造される。これらのうち、偏光素子としてヨウ素を用いたヨウ素系に対して弱く、高温、高湿の状態で長時間使用する場合にはその耐久性に問題がある。耐久性を向上させるためにカルマリン、あるいは、ほう酸を含む水溶液で処理したり、また透湿度の低い高分子フィルムを保護膜として用いる方法などが考えられているが十分とはいえない。一方、偏光素子として二色性染料を用いた染料系偏光膜はヨウ素系原光質に比べ、耐湿性やとび耐熱性は係れるも

のの、一般に初期偏光性能が十分ではない。

10 【0004】また、高分子フィルムに数種の二色性染料を吸着・配向させてなる中性色の偏光膜において、2枚の偏光膜をその配向方向が直交するように重ね合わせた状態(直交位)で、可視光領域、特に400~700nmの波長領域における特定波長の光漏れ(色漏れ)があると、偏光膜を液晶パネルに装着したとき、暗状態において液晶表示の色相が変わってしまうことがある。そこで、偏光膜を液晶表示装置に装着したとき、暗状態において特定波長の色漏れによる液晶表示の変色を防止するためには、高分子フィルムに数種の二色性染料を吸着・20 配向させてなる中性色の偏光膜において、可視光領域、特に400~700nmの波長領域における直交位の透過率(直交透過率)を一様に低くしなければならない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】偏光膜の製造に用いられる染料としては、例えば特許第2844360号公報の実施例1に下記式(2)の水溶性染料が記載されている。

[0006]

【化2】

【0007】しかしながら、前記従来の水溶性染料を含有してなる偏光膜は、偏光特性、吸収波長領域、色相等の観点から、需要家のニーズを十分に満足させるに至っていない。

【0008】本発明の目的の一つは、優れた偏光性能および耐湿性・耐熱性を有する高性能な偏光膜を提供することにある。さらに、本発明の他の目的は、高分子フィルムに二種類以上の二色性染料を吸着・配向せしめてなる中性色の偏光膜であって、可視光領域、特に400~700nmの波長領域における直交位の色もれがなく、優れた偏光性能及び耐湿性、耐熱性を有する高性能な偏光膜を提供することにある。

[0009]

り、また透湿度の低い高分子フィルムを保護膜として用 【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる目いる方法などが考えられているが十分とはいえない。一 的を達成すべく鋭意研究を進めた結果、特定の染料を含有する偏光膜が、優れた偏光性能及び耐湿性、耐熱性をヨウ素系偏光膜に比べ、耐湿性および耐熱性は優れるも 50 有することを見いだし、さらにはかかる特定の染料とと

もに、中性色を有する偏光膜とするための特定の選択された染料を含有させることにより、偏光性能及び耐久性に優れるとともに、可視光領域における色もれも少ない 偏光膜が得られることを見いだし、本発明を完成した。 すなわち本発明は、

(1) 遊離酸の形で下記式(1)

[0010]

[化3]

、R,のすべてがメチル基もしくはメトキシ基の場合、及びR1、R3 がメチル基でかつR,、R,がメトキシ基の場合も除く。R5 はアミノ基またはヒドロキシ基を表す。)で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料を含有することを特徴とするポリビニルアルコール系偏光膜。

(2) さらに式(1) で表される水溶性染料またはこの 20 銅錯塩染料以外の有機染料を少なくとも1種以上有する ことを特徴とする(1) に記載のポリピニルアルコール 系偏光膜、に関する。

【0012】上記式(1)で表される水溶性染料またはその銅錯塩染料を一種以上含有してなる偏光膜は、偏光性能に優れ、しかも耐湿性、耐熱性に優れる特徴を有する。さらに上記式(1)で表される水溶性染料またはその銅錯塩染料を一種以上含有した偏光膜は別の有機染料を含有させることにより、偏光性能に優れ、しかも耐湿

性、耐熱性に優れた特徴を有する中性色(グレー)の偏 光膜が得られる。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明の偏光膜は、式(1)で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料を少なくとも一種含有する。式(1)おいて、スルホン酸基の置換位置はアゾ基に対してパラ位が好ましい。 $R_1$ 、 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ 、 $R_4$ 、 $R_5$  、 $R_5$ 

[0014]

【化4】

5

No.1

No.2

No.3

No.4

No.5

【0015】式(1)で表される水溶性染料は,通常の アゾ染料の製法に従い、公知のジアゾ化、カップリング 法で容易に製造できる。即ち、1個のスルホン酸基で置 換されたアニリン類をジアゾ化し、置換基を有していて もよいアニリン類と一次カップリングさせ、モノアゾア 30 キとして次のジアゾ化工程で使うこともできる。 ミノ化合物を得る。次いで、このモノアゾアミノ化合物 をジアゾ化し、置換基を有していてもよいアニリン類と 2次カップリングさせ、ジスアゾアミノ化合物を得る。 このジスアゾアミノ化合物をジアゾ化し、ベンゾイル基 のフェニル核が1個のアミノ基またはヒドロキシ基で置 換された、N-ベンゾイルJ酸とアルカリ性で3次カッ プリングさせることにより式(1)の水溶性染料が得ら れる。さらに硫酸銅等を用いて常法により銅錯塩化すれ ば式(1)化合物の銅錯塩化物が得られる。

【0016】上記反応において、ジアゾ化工程はジアゾ 成分の塩酸、硫酸などの鉱酸水溶液またはけん濁液に亜 硝酸ナトリウムなどの亜硝酸塩を混合するという順法に よるか、あるいはジアゾ成分の中性もしくは弱アルカリ 性の水溶液に亜硝酸塩を加えておき、これと鉱酸を混合 するという逆法によって行われる。ジアゾ化の温度は、 -10~40℃が適当である。また、アニリン類とのカ ップリング工程は塩酸、酢酸などの酸性水溶液と上記ジ アゾ液を混合し、温度が-10~40℃でPH2~7の 酸性条件で行われる。

及びジスアゾ化合物はそのままあるいは酸析や塩析によ り析出させ減過して取り出すか、溶液またはけん濁液の まま次の工程へ進むこともできる。ジアゾニウム塩が難 溶性でけん濁液となっている場合は濾過してプレスケー

【0018】ジスアゾアミノ化合物のジアゾ化物と、置 換されたN-ベンゾイル J 酸との 3 次カップリング反応 は、温度が-10~40℃でPH7~10のアルカリ性 条件で行われる。反応終了後、塩析により析出させ濾過 して取り出す。さらに銅錯塩化物とするには、その水溶 液を硫酸銅、モノエタノールアミンと95~100℃で 反応させ、塩析等により析出させ濾過して取り出せばよ い。また精製が必要な場合には、塩析を繰り返すかまた は有機溶媒を使用して水中から析出させればよい。

【0019】有機溶媒としては、例えばメタノール、エ タノール等のアルコール類、アセトン等のケトン類等の 水溶性有機溶媒があげられる。

【0020】式(1)で表される水溶性染料を合成する ための出発原料である上記した1個のスルホン酸基で置 換されたアニリン類としては、例えばスルファニル酸、 メタニル酸、オルタニル酸が挙げられる。

【0021】カップリング成分である、置換基を有して いてもよいアニリン類における置換基としては、メチル 基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチルアミ 【0017】カップリングして得られたモノアゾ化合物 50 ノ基があげられる。これらの置換基は1つまたは2つ以

8

上結合しても良い。その結合位置は、アミノ基に対して、2位、3位、2位と5位が好ましい。置換基を有していてもよいアニリン類としては、例えばアニリン、2ーメチルアニリン、3ーメチルアニリン、2、5ージメチルアニリン、2、5ージエチルアニリン、2ーメトキシアニリン、3ーメトキシアニリン、2ーメトキシアニリン、3ーメトキシアニリン、2ーメトキシー5ーアセチルアミノアニリン、等が挙げられる。これらのアニリン類はアミノ基が保護されていても良い。 【0022】保護基としては、例えばその $\omega$ ーメタンス

ルホン酸基があげられる。1次カップリングに使用する

アニリン類と2次カップリングに使用するアニリン類は

同じであっても異なっていても良い。
【0023】上記したベンゾイル基が1個のアミノ基またはヒドロキシ基で置換されたN-ベンゾイルJ酸としては、N-(4'ーアミノベンゾイル)」酸、N-(2'ーアミノベンゾイル)」酸、N-(4'ーヒドロキシベンゾイル)」酸、N-(2'ーヒドロキシベンゾイル)」酸が挙げられる。これらの、ベンゾイル基が1 20個のアミノ基またはヒドロキシ基で置換されたN-ベンゾイルJ酸は、J酸を公知の方法で、ニトロ基で置換された塩化ベンゾイルを用いてベンゾイル化した後、公知の方法によりニトロ化物を還元すれば、R5 がアミノ基である化合物が得られる。また公知の方法によりR5 がヒドロキシ基であるN-ベンゾイルJ酸とすること

もできる。

【0024】式(1)で表される化合物は単独で使用さ れる他、それら同士、あるいは他の色素と配合すること により、各種の色相及び中性色を有する偏光素子または 30 偏光板を製造することができる。配合する他の有機染料 としては、本発明のトリスアゾ化合物の吸収波長領域と 異なる波長領域に吸収特性を有する染料であって二色性 の高いものであれば、いかなる染料であってもよく、例 えば、シー. アイ. ダイレクト. イエロー12、シー. アイ. ダイレクト. イエロー28、シー. アイ. ダイレ クト. イエロー44、シー. アイ. ダイレクト. オレン ジ26、シー、アイ、ダイレクト、オレンジ39、シ ー. アイ. ダイレクト. オレンジ107、シー. アイ. ダイレクト. レッド 2、シー. アイ. ダイレクト. レ 40 ッド 31、シー. アイ. ダイレクト. レッド 79、 シー、アイ、ダイレクト、レッド81、シー、アイ、ダ イレクト. レッド 247 、シー. アイ. ダイレク ト. グリーン80、シー、アイ、ダイレクト、グリーン 59および特開昭59-145255号、特開昭60-156759号、特開平3-12606号の各公報に記 載された染料等が挙げられ、これらの色素は遊離酸、あ るいはアルカリ金属塩、アンモニウム塩、アミン類の塩 として用いられる。

【0025】本発明の偏光膜は、式(1)で表されるト 50

リスアゾ化合物を、偏光膜材料である高分子フィルムに 公知の方法で含有せしめることにより、製造することが できる。

【0026】本発明の偏光膜に使用する基材(高分子フィルム)は、ポリビニアルコールまたはその誘導体、これらのいずれかをエチレン、プロピレンのようなオレフィンや、クロトン酸、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸のような不飽和カルボン酸などで変性したもの、EVA(エチレン/ビニルアセテート)樹脂、ケン化EVA樹脂、ナイロン樹脂、ポリエステル樹脂などからなるものが利用される。なかでも、ポリビニアルコールまたはその誘導体からなるフィルムが、染料の吸着性および配向性の点から、好適に用いられる。

【0027】このような高分子フィルムに式(1)で表されるトリスアゾ化合物を含有せしめるにあたっては、通常、高分子フィルムを染色する方法が採用される。染色は、例えば次のように行われる。まず、式(1)で表されるトリスアゾ化合物を水に溶解して染浴を調整する。染浴中の染料濃度は特に制限されないが、通常は0.001~10重量%程度の範囲から選択される。また、必要により染色助剤を用いてもよく、例えば、芒硝を0.1~10重量%程度の濃度で用いるのが好適である。このようにして調整した染浴に高分子フィルムを浸漬し、染色を行う。染色温度は、好ましくは40~80℃程度である。

【0028】式(1)で表されるトリスアゾ化合物の配 向は、高分子フィルムを延伸することによって行われ る。延伸する方法としては、例えば湿式法、乾式法な ど、公知のいずれの方法を用いてもよい。高分子フィル ムの延伸は、染色の前に行ってもよい。式(1)で表さ れるトリスアゾ化合物を含有・配向せしめた高分子フィ ルムは、必要に応じて公知の方法によりホウ酸処理など の後処理が施される。このような後処理は、偏光膜の光 線透過率および偏光度を向上させる目的で行われる。ホ ウ酸処理の条件は、用いる高分子フィルムの種類や用い る染料の種類によって異なるが、一般的にはホウ酸水溶 液のホウ酸濃度を1~15重量%、好ましくは5~10 重量%の範囲とし、処理は30~80℃、好ましくは4 0~75℃の温度範囲で行われる。更に必要に応じて、 カチオン系高分子化合物を含む水溶液で、フィックス処 理を併せて行ってもよい。

【0029】このようにして得られた染料系偏光膜は、その片面または両面に、光学的透明性および機械的強度に優れる保護膜を貼合して、偏光板とすることができる。保護膜を形成する材料は、従来から使用されているものでよく、例えば、セルロースアセテート系フィルムやアクリル系フィルムのほか、四フッ化エチレン/六フッ化プロピレン系共重合体のようなフッ素系フィルム、ポリエステル樹脂、ポリオレフィン樹脂またはポリアミド系樹脂からなるフィルムが用いられる。

【0030】また、式(1)で表されるトリスアゾ化合 物に加えて前記の有機染料を少なくとも一種以上用いる ことによっても本発明のポリピニルアルコール系偏光膜 が得られる。この場合、それぞれの配合割合は特に限定 されるものではないが、一般的には、式(1)で表され る化合物の重量を基準として、前記の有機染料の少なく とも一種以上の合計で0、1~10重量部の範囲で用い るのが好ましい。このように構成した偏光膜は中性色を 有し、可視光領域、特に400~700mmの波長領域 において直交位の色もれがなく、偏光性能に優れ、さら 10 に高温、高湿状態でも変色や偏光性能の低下を起こさな いという特徴を有する。

【0031】このようにして、高い偏光性能を有し、且 つ耐湿性、耐熱性に優れた偏光膜を得ることができる。 また式(1)で表される水溶性染料と他の有機染料を併 用することによって、耐湿性、耐熱性の優れた中性色の 偏光膜を得ることができる。この場合、有機染料として 前記した染料から一種以上を併用することによって、耐 湿性、耐熱性に優れ、可視光領域における直交位での光 もれの少ない偏光膜を得ることができる。

#### [0032]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、これらは例示的なものであって、本発明をな んら限定するものではない。例中にある%および部は、 特にことわらないかぎり重量基準である。

## 【0033】合成例1

4-アミノアゾペンゼン-4′-スルフォン酸ナトリウ ム29. 9部を水600部に加え70℃として溶解す る。冷却し30℃以下で、35%塩酸32部を加え、次 時間攪拌する。そこへ2、5ジメチルアニリン12.1 部を加え、25~30℃で2時間攪拌したのち、炭酸ナ トリウムを加えてpH3とし、さらに攪拌してカップリ ング反応を完結させ、濾過して、ジスアゾ化合物を得 る。得られたジスアゾ化合物を水600部に分散させた のち、35%塩酸32部を、次に亜硝酸ナトリウム6. 9部を加え、25~30℃で2時間攪拌してジアゾ化す

【0034】一方、4′ーアミノベンゾイル J 酸 35. 8部を水250部に加え、炭酸ナトリウムで弱アルカリ 40 性として溶解し、この液に先に得られたジスアゾ化合物 のジアゾ化物を中性~弱アルカリ性を保って注入し、攪 拌して、カップリング反応を完結させる。塩化ナトリウ ムで塩析し、濾過して化合物No. 1のトリスアゾ化合 物の水溶性染料を得た。

### 【0035】合成例2

スルファニル酸17. 3部を水500部に加え、水酸化 ナトリウムで溶解する。冷却し10℃以下で、35%塩 酸32部を加え、次に亜硝酸ナトリウム6.9部を加

解したP-クレシジン13. 7部を加え、10~15℃ で攪拌しながら、炭酸ナトリウムを加えてpH3とし、 さらに攪拌してカップリング反応を完結させ、濾過し て、モノアゾ化合物を得る。得られたモノアゾ化合物を 水600部に分散させたのち、35%塩酸32部を、次 に亜硝酸ナトリウム6.9部を加え、25~30℃で2 時間攪拌する。そこへ希塩酸水に溶解した2、5ジメト キシアニリン15.3部を加え、20~30℃で攪拌し ながら、炭酸ナトリウムを加えてpH3とし、さらに攪 拌してカップリング反応を完結させ、濾過して、ジスア ゾ化合物を得る。得られたジスアゾ化合物を水600部 に分散させたのち、35%塩酸32部を、次に亜硝酸ナ トリウム6. 9部を加え、25~30℃で2時間攪拌し てジアゾ化する。

【0036】一方、4′ーアミノベンゾイル J 酸 35. 8部を水250部に加え、炭酸ナトリウムで弱アルカリ 性として溶解し、この液に先に得られたジスアゾ化合物 のジアゾ化物を中性~弱アルカリ性を保って注入し、攪 拌して、カップリング反応を完結させる。塩化ナトリウ 20 ムで塩析し、濾過して化合物No. 2のトリスアゾ化合 物の水溶性染料を得た。

#### 【0037】合成例3

合成例2で得られた化合物40部を水500部に分散さ せ、結晶硫酸銅15部およびモノエタノールアミン15 部を加えて95℃に加熱し、10時間反応させる。反応 液に塩化ナトリウムを加えて塩析し、濾過して、化合物 No. 3の銅錯塩染料を得た。

## 【0038】 実施例1

合成例1で得られた化合物No. 1の染料の0. 03% に亜硝酸ナトリウム 6.9 部を加え、25~28℃で230 および芒硝 0.1%の濃度とした45℃の水溶液に、厚 さ75μmのポリビニルアルコールを4分間浸漬した。 このフィルムを3%ホウ酸水溶液中で50℃で5倍に延 伸し、緊張状態を保ったまま水洗、乾燥して偏光膜を得 た。得られた偏光膜は、極大吸収波長550nmであ り、この偏光膜は高い偏光度を有し、しかも、高温且つ 高湿の状態でも長時間にわたる耐久性を示した。

#### 【0039】実施例2

合成例3で得られた化合物No. 3の銅錯塩染料の0. 03%および芒硝0.1%の濃度とした45℃の水溶液 に、厚さ75μmのポリビニルアルコールを4分間浸漬 した。このフィルムを3%ホウ酸水溶液中で50℃で5 倍に延伸し、緊張状態を保ったまま水洗、乾燥して偏光 膜を得た。得られた偏光膜は、極大吸収波長630nm であり、この偏光膜は高い偏光度を有し、しかも、高温 且つ高湿の状態でも長時間にわたる耐久性を示した。

#### 【0040】 実施例3

合成例1で得られた化合物N0.1の染料0.04%、 シー・アイダイレクト・オレンジ39を0.03%、特 開平3-12606号公報、実施例1において公開され え、5~10℃で1時間攪拌する。そこへ希塩酸水に溶 50 ている下記構造式(3)で示される染料0.04%、特

11

膜を得た。得られた偏光膜は中性色であり、高い偏光度を有し、しかも、高温且つ高湿の状態でも長時間にわたる耐久性を示した。

[0041] [化5]

(4)

【0042】 実施例4

合成例  $1 \sim 3$  で得られた、化合物 No.1 の染料 0.020 3%、化合物 No.2 の染料 0.04%、化合物 No.2 の染料 0.04%、化合物 No.3 の染料 0.04%、シー、アイ、ダイレクト、オレンジ  $39 \approx 0.03$ %、および 芒硝 a.18 の濃度とした a.18 の濃度とした a.18 のであり、高い石では、緊張状態を保ったまま水洗、乾燥して中性色の偏光膜を得た。得られた偏光膜は、中性色であり、高い偏光度を有し、しかも、高

温且つ高湿の状態でも長時間にわたる耐久性を示した。 【0043】

【発明の効果】本発明のトリスアゾ化合物は、染料、特に偏光膜用の染料として有用である。そしてこの化合物を含有する偏光膜は、ヨウ素を用いた偏光膜に匹敵する高い偏光性能を有し、且つ耐久性にも優れるので、各種液晶表示体、なかでも高い偏光性能と耐久性を必要とする車載用途、各種環境で用いられる工業計器類の表示用途に好適である。